(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international

(43) Date de la publication internationale 30 novembre 2000 (30.11,2000)



PCT

. | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1883 | 1884 | 1885 | 1884 | 1885 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1886 | 1

(10) Numéro de publication internationale WO 00/71121 A1

(51) Classification internationale des brevets⁷:

A61K 31/44, 9/50

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/01367

- (22) Date de dépôt international: 19 mai 2000 (19.05.2000)
- (25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

FR

- (30) Données relatives à la priorité: 99/06479 21 mai 1999 (21.05.1999)
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US):
 LABORATOIRES DES PRODUITS ETHIQUES
 ETHYPHARM [FR/FR]; 21, rue Saint-Mathieu, F-78550
 Houdan (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): CRIERE, Bruno [FR/FR]; 12, rue Claude Debussy, F-27930 Gravigny (FR). SUPLIE, Pascal [FR/FR]; 11, rue du 8 Mai 1945, F-27400 Montaure (FR). OURY, Pascal [FR/FR]; 91, rue de Versailles, F-78150 Le Chesnay (FR).

- (74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

Avec rapport de recherche internationale.

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- $\textbf{(54) Title:} \ \textbf{MICROGRANULES INSOLUBLE IN GASTRIC FLUID, METHOD FOR OBTAINING SAME AND PHARMACEUTICAL PREPARATIONS$
- (54) Titre: MICROGRANULES GASTROPROTEGES, PROCEDE D'OBTENTION ET PREPARATIONS PHARMACEUTIQUES
- (57) Abstract: The invention concerns microgranules insoluble in gastric fluid containing a gastric proton pump inhibitor except omeprazole comprising each an active layer containing the active principle and an external layer providing insolubility in gastric fluid. The invention is characterised in that the active layer and the layer providing insolubility in gastric fluid contain each a hydrophobic substance selected to increase the storage stability of the microgranules and characterised in that the microgranules are free of any alkaline compound and of any ionic surfactant.
- (57) Abrégé: La présente invention concerne des microgranules gastroprotégés contenant un inhibiteur de la pompe à protons gastrique à l'exception de l'Oméprazole comportant chacun une couche active contenant le principe actif et une couche externe de gastroprotection, caractérisés en ce que la couche active et la couche de gastroprotection contiennent chacune au moins une substance hydrophobe choisie pour augmenter la stabilité des microgranules au stockage, et caractérisés en ce que les microgranules sont dépourvus de tout composé alcalin et de tout tensio-actif ionique.



5

10

15

20

25

30

« Microgranules gastroprotégés, procédé d'obtention et préparations pharmaceutiques »

La présente invention concerne une formulation galénique d'un inhibiteur de la pompe à protons gastrique, à l'exception de l'Oméprazole. Cette formulation est sous la forme de microgranules gastroprotégés ayant une stabilité dans le temps améliorée.

La présente invention s'étend en outre au procédé de fabrication desdits microgranules, et aux préparations pharmaceutiques les contenant.

Les inhibiteurs de la pompe à protons gastrique entrant dans le cadre de la présente invention sont des dérivés du benzimidazole ou du thiéno-imidazole, à l'exception de l'Oméprazole, ainsi que leurs sels pharmaceutiquement acceptables.

Parmi les inhibiteurs de la pompe à protons entrant dans le cadre de la présente invention, figurent notamment le Lansoprazole, le Pantoprazole, le Perprazole, le Pariprazole, le Leminoprazole, le Timoprazole et leurs sels pharmaceutiquement acceptables.

Les inhibiteurs de la pompe à protons sont connus pour le traitement et la prévention des maladies relatives à la sécrétion excessive d'acide gastrique, comme l'oesophagite, la gastrite, la duodénite, l'ulcère gastrique et l'ulcère duodénal.

Ces composés peuvent également être utilisés chez les patients qui suivent une thérapie contre le SIDA, et chez les patients souffrant de reflux gastro-oesophagique ou de gastrinome.

Enfin, ces composés sont utiles pour le traitement du psoriasis et des infections causées par Hélicobacter.

Les dérivés du benzimidazole de l'invention sont des composés susceptibles de dégradation en milieu acide ou neutre, si bien qu'une formulation les contenant doit être :

- entérique pour que le principe actif atteigne l'intestin grêle, et

- protégée contre la chaleur, l'humidité, les solvants organiques, et la lumière à un moindre degré.

La présente invention concerne une nouvelle formulation gastroprotégée d'un inhibiteur de la pompe à protons contenant au moins deux substances hydrophobes, dont la fonction est d'améliorer la stabilité de la formulation au stockage.

Il existe déjà dans l'art antérieur des formulations contenant un dérivé du benzimidazole et une substance hydrophobe, mais cette substance n'est pas nommément utilisée pour augmenter la stabilité de la formulation. En outre, ces formulations contiennent des composés alçalins et/ou des tensioactifs ioniques.

10

15

20

25

30

WO 96/01624 décrit des comprimés de microgranules entériques contenant un inhibiteur de la pompe à protons. L'objectif de l'invention décrite est de préparer des microgranules compressibles sans modifier les propriétés de leur couche entérique. Pour obtenir les propriétés mécaniques souhaitées, la couche entérique doit contenir des plastifiants, comme les polysorbates, les PEG et l'alcool cétylique. La couche entérique est par exemple constituée de 74-80% d'un copolymère méthacrylique, 16-23% de triéthylcitrate et 1-3% d'un mélange monoglycérides/diglycérides. WO 96/01624 décrit l'utilisation d'un plastifiant particulier dans la couche entérique pour améliorer la compressibilité des granules. En outre, les compositions décrites contiennent un tensio-actif ionique, comme le lauryl sulfate de sodium ou un sel alcalin, comme le phosphate de calcium.

WO 97/12581 décrit des granules d'Oméprazole stables dépourvus de tout composé alcalinisant. De façon classique, la couche entérique comprend un plastifiant comme le triéthylcitrate. Les granules peuvent contenir des lubrifiants, présentant des propriétés hydrophobes. Par ailleurs, un tensioactif ionique comme le lauryl sulfate de sodium, ou la crospovidone qui est dotée d'un caractère alcalin sont associés au principe actif.

WO 98/19668 décrit des granules d'Oméprazole dont la stabilité est améliorée en intercalant une couche barrière entre l'enrobage entérique et le principe actif. Cette couche barrière sert à protéger le principe actif de

l'humidité ambiante et du polymère entérique doté d'un caractère acide. Ce document ne suggère pas d'utiliser une substance hydrophobe dans la couche barrière, mais elle peut contenir de la Siméthicone[®] en une proportion massique de 0,4% par rapport au poids du principe actif. Le Myvacet[®] est employé comme plastifiant dans la couche entérique. Les granules sont constitués d'un cœur alcalin pouvant contenir des hydroxydes ou des oxydes de magnésium, calcium, aluminium, du trisodium phosphate ou du trisilcate de magnésium.

Les documents de l'art antérieur qui portent sur des formulations orales solides d'inhibiteurs de la pompe à protons dont on cherche à augmenter la stabilité décrivent des formulations qui contiennent des substances hydrophobes, mais ces documents n'enseignent pas que les substances hydrophobes sont utiles pour augmenter la stabilité au stockage. Au contraire, dans ces documents, les substances hydrophobes sont utilisées de façon classique comme plastifiant dans la couche entérique (WO 96/01624, WO 97/12581, WO 98/19668), comme lubrifiant (WO 97/12581) ou comme liant (WO 98/19668). Par ailleurs, les compositions qu'ils décrivent contiennent des composés alcalins ou des tensio-actifs ioniques.

10

15

20

25

Afin d'améliorer la durée de stabilité au stockage de formulations gastroprotégées contenant un inhibiteur de la pompe à protons, on a proposé dans l'art antérieur d'introduire une substance alcaline et une substance hydrophobe dans la formulation.

WO 98/52564 décrit des granules de benzimidazole comprenant un noyau inerte enrobé d'une couche contenant le principe actif associé à une substance alcaline, d'une couche barrière constituée d'une substance hydrophobe, et d'une couche entérique. La substance hydrophobe est un polyalkylsiloxane, une huile minérale, le myristate d'isopropyle, l'acide stéarique ou l'alcool cétylique. La substance alcaline est par exemple l'ammoniaque, l'hydroxyde d'ammonium ou le carbonate d'ammonium.

WO 00/71121 PCT/FR00/01367

WO 98/52564 propose d'améliorer la stabilité de granules de benzimidazole en intercalant un film hydrophobe entre le principe actif et l'enrobage entérique et en associant une substance alcaline au principe actif.

Il existe également dans l'art antérieur deux documents concernant des formulations d'un inhibiteur de la pompe à protons qui ne sont pas gastroprotégées, qui ne sont pas sous forme de microgranules et qui contiennent des substances hydrophobes.

WO 96/31213 porte sur une formulation orale pâteuse d'un inhibiteur de la pompe à protons pour un usage vétérinaire ou pour des personnes ayant des difficultés à avaler. Cette formulation est stable au stockage de longue durée. Elle contient un véhicule liquide huileux hydrophobe et un agent épaississant hydrophobe. Le véhicule huileux est par exemple le Miglyol 810[®]. L'agent épaississant est l'alcool cétostéarylique, la paraffine ou l'huile de ricin hydrogénée. La formulation contient également des agents alcalinisants, comme le sorbate de potassium ou la triéthanolamine. L'enseignement de ce document est spécifique d'une formulation semisolide.

EP 769 938 décrit des capsules molles à libération prolongée contenant des substances actives instables à l'humidité, à l'oxydation et au fluide gastrique.

Les capsules molles classiques sont principalement constituées d'une masse de gélatine hydratée, et de nombreux additifs qui peuvent s'avérer incompatibles avec le principe actif. EP 769 938 garantit la stabilité des capsules molles contenant des principes actifs sensibles à l'humidité en isolant le principe actif de la masse gélatineuse. Les capsules molles de EP 769 938 sont constituées

- d'un cœur contenant le principe actif et 70 % de silicone, enrobé
- d'une première couche constituée de gélatine, de sorbitol et de glycérol, enrobée
- d'un film de silicone.

5

10

15

20

25

30

L'enseignement de EP 769 938 est limité à des capsules molles qui ne sont pas gastroprotégées.

Il n'existe pas dans l'art antérieur une formulation gastroprotégée de microgranules contenant un dérivé du benzimidazole stable au stockage, dépourvue de substances alcalines et contenant une substance hydrophobe à la fois dans la couche active et dans la couche entérique.

Le but de la présente invention est de fournir une formulation gastroprotégée de microgranules d'un inhibiteur de la pompe à protons gastrique, à l'exception de l'Oméprazole, dont la stabilité au stockage de longue durée est améliorée, et qui présente, en outre, les propriétés thérapeutiques voulues, c'est-à-dire une certaine résistante à la dissolution en milieu acide, et une solubilité rapide en milieu neutre.

La présente invention concerne une nouvelle formulation gastroprotégée d'un inhibiteur de la pompe à protons, à l'exception de l'Oméprazole contenant plusieurs substances hydrophobes choisies pour augmenter la stabilité du principe actif tout en obtenant le profil de dissolution désiré.

Les microgranules objet de la présente invention sont avantageusement dépourvus:

- de composés alcalins, i.e. dont le pH est supérieur ou égal à 7, par exemple, les bases aminées comme l'ammoniaque, la triéthanolamine; les sels d'acides carboxyliques comme le citrate de sodium ou le sorbate de potassium; des carbonates, phosphates, hydroxydes ou oxydes de sodium, aluminium, potassium, magnésium ou calcium; le trisilicate de magnésium; le tris(hydroxyméthyl) aminométhane; les argiles naturelles comme la montmorillonite; le glycérophosphate de sodium; le borate de sodium; les tampons organiques; la crospovidone,
- d'agents tensioactifs ioniques, comme le lauryl sulfate, et
- de traces de solvants organiques.

5

10

15

20

25

30

Les microgranules selon l'invention contiennent un inhibiteur de la pompe à protons gastrique à l'exception de l'Oméprazole, et comportent chacun une couche active contenant le principe actif et une couche externe de gastroprotection. Ils sont caractérisés en ce que la couche active et la

WO 00/71121 PCT/FR00/01367

couche de gastroprotection contiennent chacune au moins une substance hydrophobe choisie pour augmenter la stabilité des microgranules au stockage. Les microgranules de l'invention sont dépourvus de tout composé alcalin et de tout tensio-actif ionique.

On choisira des substances hydrophobes qui ne réagissent pas chimiquement avec le principe actif, qui peuvent être facilement mises en œuvre lors de la formulation et qui sont compatibles avec les excipients utilisés.

5

10

15

20

25

30

Dans le cadre de la présente invention, on entend par substance hydrophobe, toute substance permettant d'obtenir un gain de stabilité des microgranules au stockage, notamment toute substance présentant un HLB inférieur à 15, ou non hygroscopique, ou pratiquement insoluble dans l'eau, ou formant un film non perméable à la vapeur d'eau.

Dans la couche active, la substance hydrophobe représente de préférence entre 5 et 40 % en poids du principe actif. Elle est avantageusement choisie parmi les huiles siliconées.

Il peut également être inclus dans la couche active 5 à 15 %, par rapport au poids de principe actif, d'un tensio-actif non ionique choisi de préférence parmi les polysorbates (Montanox 80® ou Montane 20-60®).

La couche active comporte avantageusement un liant choisi parmi les liants pharmaceutiquement acceptables, par exemple l'hydroxypropyl méthylcellulose dont la proportion massique représente de préférence 30 à 50 % par rapport au poids de principe actif.

La couche externe de gastroprotection est avantageusement constituée d'un agent filmogène gastroprotecteur, d'une substance hydrophobe et d'un plastifiant hydrophile.

Avantageusement, la substance hydrophobe contenue dans la couche de gastroprotection est choisie parmi les cires, les huiles et leurs mélanges souvent utilisés dans l'industrie pharmaceutique, préférentiellement les glycérides, par exemple les Gélucire®, en proportion de 5 à 20 % du vernis sec de l'agent filmogène.

Le plastifiant est choisi parmi les plastifiants pharmaceutiquement acceptables, par exemple les PEG, l'alcool cétylique ou le triéthylcitrate.

Le plastifiant représente de 5 à 20 %, avantageusement 10 %, du poids de vernis sec de l'agent filmogène.

L'agent filmogène gastroprotecteur est avantageusement un copolymère d'acide méthacrylique, comme l'Eudragit L30D®, à raison de 15 à 60 % du dépôt sec de polymère par rapport à la masse de microgranules.

5

10

15

20

25

30

Afin de renforcer la résistance à l'humidité de la couche de gastroprotection, on utilise éventuellement un agent lubrifiant choisi parmi les lubrifiants pharmaceutiquement acceptables, avantageusement le talc.

La couche de gastroprotection est avantageusement constituée de 90 à 95% d'agent filmogène, et d'une quantité égale de plastifiant et de substance hydrophobe.

Selon un mode de réalisation préféré de l'invention, au moins une couche intermédiaire est intercalée entre la couche active et la couche de gastroprotection. La couche intermédiaire peut également contenir une substance hydrophobe, qui représente de préférence entre 5 et 40 % en poids du principe actif.

La couche intermédiaire peut contenir une substance diluante ou un agent d'enrobage associé à un plastifiant hydrophobe.

Selon un mode de réalisation préféré, les microgranules selon l'invention comportent :

- une couche de principe actif contenant un principe actif, un liant choisi parmi les liants pharmaceutiquement acceptables, une substance hydrophobe et un tensio-actif non ionique,
- une première couche de protection contenant une ou plusieurs substances diluantes hydrophobes pharmaceutiquement acceptables, et un liant choisi parmi les liants pharmaceutiquement acceptables,
- une deuxième couche de protection hydrophobe contenant un agent d'enrobage et un plastifiant hydrophobe,

une couche de gastroprotection contenant un agent filmogène entérique,
 un plastifiant hydrophile et une substance hydrophobe.

La première couche de protection intermédiaire comporte avantageusement du mannitol (qui est non hygroscopique) en proportion massique de 100 à 300 % et, préférentiellement, 200 % du poids du principe actif.

5

10

15

20

25

30

Cette couche comporte également un liant choisi parmi les liants pharmaceutiquement acceptables, avantageusement l'hydroxypropylméthylcellulose, en proportion de 10 à 30 % et, préférentiellement, 20 % du poids de mannitol.

Eventuellement, il peut être inclus dans cette couche de protection un lubrifiant choisi parmi les lubrifiants pharmaceutiquement acceptables, en l'occurrence le talc (qui est non hygroscopique) en proportion inférieure à 100 % du poids du principe actif.

La deuxième couche de protection est constituée d'un agent hydrosoluble choisi parmi les agents filmogènes d'enrobage acceptables, avantageusement pharmaceutiquement à 10 % proportion de l'hydroxypropylméthylcellulose, en préférentiellement 5 % du poids de microgranules obtenus après montage de la première couche de protection.

On utilisera avantageusement, dans la deuxième couche de protection, un plastifiant hydrophobe tel que le Myvacet® en proportion de 10 à 30 % du vernis sec de l'agent d'enrobage retenu.

La deuxième couche de protection peut contenir un agent lubrifiant choisi parmi les lubrifiants pharmaceutiquement acceptables tels que le talc, en proportion de 10 à 50 %, préférentiellement 15% en poids du vernis sec de l'agent d'enrobage retenu.

Selon un mode de réalisation préféré de la présente invention, la couche active est montée sur un noyau neutre constitué par exemple de saccharose et d'amidon, dont le diamètre est compris entre 200 et 900 microns.

10

15

20

25

30

Les microgranules selon l'invention ont, de préférence, une granulométrie comprise entre 0,3 et 3 mm, de préférence encore entre 0,4 et 2 mm.

Selon un mode de réalisation préféré, les microgranules de l'invention comprennent :

- 35 à 45 % de neutres,
- 15 à 25 % de mannitol,
- 5 à 15 % de principe actif,
- 8 à 15 % d'hydroxypropylméthylcellulose,
- 15 à 60 % d'un copolymère d'acide méthacrylique,
- 0,5 à 1,5 % d'une huile siliconée,
- 0,5 à 1,5 % d'un tensio-actif non ionique,
- 1 à 6 % d'un plastifiant,
- 1 à 6 % d'un glycéride,
- 1 à 2 % de talc.

les pourcentages étant exprimés en masse.

La présente invention a également pour objet un procédé de préparation des microgranules selon l'invention. Ce procédé est caractérisé en ce qu'il est réalisé en milieu aqueux, sans utilisation d'aucun solvant organique.

Les microgranules décrits dans la présente invention seront obtenus par utilisation de tout équipement adéquat pour la préparation et l'enrobage de microgranules, bien connu de l'homme du métier et, en particulier, les équipements de type turbine conventionnelle, turbine perforée ou lit d'air fluidisé.

Selon un mode de réalisation préféré, les microgranules selon l'invention sont obtenus par montage sur noyau neutre, de préférence, en lit d'air fluidisé, par pulvérisations successives :

- d'une suspension aqueuse de principe actif et d'une substance hydrophobe,
- éventuellement d'une suspension aqueuse d'une substance diluante,

WO 00/71121 PCT/FR00/01367

- éventuellement d'une suspension aqueuse d'un agent d'enrobage et d'un plastifiant hydrophobe, et
- d'une suspension aqueuse de l'agent de gastroprotection dit également agent filmogène entérique.

Selon un mode de réalisation tout particulièrement apprécié, les microgranules selon l'invention sont montés sur noyau neutre en lit d'air fluidisé, par pulvérisations successives :

- d'une suspension aqueuse de principe actif et d'une huile siliconée,
- d'une suspension aqueuse de mannitol,

5

10

15

20

- d'une suspension aqueuse d'hydroxypropylméthylcellulose, et
- d'une suspension aqueuse de l'agent de gastroprotection.

Chaque étape de pulvérisation est avantageusement suivie d'un tamisage et d'un séchage à une température inférieure à la température de fusion de chacun des composés entrant dans la constitution des microgranules à ladite étape.

Les microgranules obtenus selon ce procédé contiennent avantageusement moins de 1,5 %, de préférence 0,5 % en poids d'eau.

La présente invention a enfin pour objet les préparations pharmaceutiques contenant les microgranules selon l'invention susceptibles d'être obtenus par le procédé décrit précédemment, ces préparations seront avantageusement sous forme de gélules contenant 5 à 60 mg environ de principe actif.

D'autres caractéristiques et avantages de la présente invention apparaîtront à la lumière de l'exemple ci-après.

EXEMPLE

On prépare des microgranules dans un appareil à lit d'air fluidisé de type OHLMAN, de composition suivante :

5

10

15

Composition	Pourcentage massique
Neutres	39,3
Lansoprazole	9,2
Pharmacoat 630®	11,0
Diméthicone®	0,9 -
Polysorbate 80®	0,9
Mannitol	18,3
Myvacet®	0,9
Talc	1,4
Eudragit L30D®	15,0
Triéthylcitrate	1,5
Gélucire 50/13®	1,5

a) Montage du principe

L'eau purifiée est mise sous agitation et on ajoute successivement le Pharmacoat 603® (fabriqué par SEPPIC), le Polysorbate 80® (fabriqué par SEPPIC), le Diméthicone® (fabriqué par LAMBERT et RIVIERE) et le principe actif.

L'agitation de la suspension est maintenue pendant tout le montage des noyaux neutres placés dans le lit d'air fluidisé.

Les neutres enrobés sont ensuite tamisés, et séchés pendant quatre heures à 50°C environ.

b) Prémontage Pharmacoat®/Mannitol

On prépare une suspension de prémontage constituée de 4 % en poids de Pharmacoat 603®, 20 % en poids de Mannitol 25® (tous deux fabriqués par ROQUETTE) et 76 % d'eau purifiée.

Les neutres enrobés et séchés, obtenus précédemment sont pulvérisés avec cette suspension de prémontage.

Les neutres prémontés sont ensuite tamisés, puis séchés pendant une à quatre heures à 50°C environ.

c) Prémontage Pharmacoat®/Myvacet®

Cette étape de prémontage est effectuée dans les mêmes conditions que l'étape de prémontage Pharmacoat®/Mannitol.

Au cours des étapes a), b) et c), la température des granules est maintenue entre 26 et 28°C pendant la pulvérisation de la suspension.

d) Enrobage Eudragit L30D®/Gelucire®

On prépare une suspension aqueuse d'enrobage contenant l'Eudragit L30D[®], le triéthyl citrate et le Gélucire 50/13[®] en ajoutant le Gélucire® (fabriqué par GATTE FOSSE) fondu à 50°C.

Les microgranules enrobés sont ensuite tamisés et séchés à environ 45°C pendant quatre heures, puis lubrifiés avec du talc.

Les pertes à dessication des microgranules sont de l'ordre de 0,5 à 1 % après quinze minutes à 95°C, à la fin de chacune des étapes a) à d).

Les microgranules obtenus ont les propriétés suivantes :

25

10

15

Teneur (mg/g)	91,7
Essai de gastrorésistance	
(% massique)	
au bout de 2 h à pH 1,2	4,14
puis pendant 30 min à pH 6,8	82,70

Conformément à la Pharmacopée Européenne, les essais de dissolution in vitro sont réalisés avec un appareil à palette tournant à une vitesse de 100 tours/minute, dans 750 ml d'eau à 37°C ± 0,5°C et pH = 1,2, auxquels on ajoute au bout de deux heures, 250 ml d'une solution aqueuse de Na₃PO₄ à pH = 12,5 pour obtenir 1 l d'une solution à pH = 6,8.

REVENDICATIONS

1. Microgranules contenant un inhibiteur de la pompe à protons gastrique à l'exception de l'Oméprazole, comportant chacun une couche active contenant le principe actif et une couche externe de gastroprotection, caractérisés en ce que la couche active et la couche de gastroprotection contiennent chacune au moins une substance hydrophobe choisie pour augmenter la stabilité des microgranules au stockage, et caractérisés en ce que les microgranules sont dépourvus de tout composé alcalin et de tout tensio-actif ionique.

5

10

15

- 2. Microgranules selon la revendication 1, caractérisés en ce la substance hydrophobe contenue dans la couche active représente 5 à 40 % en poids du principe actif.
- 3. Microgranules selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisés en ce que la substance hydrophobe contenue dans la couche active est choisie parmi les huiles siliconées.
- 4. Microgranules selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisés en ce que la couche active contient 5 à 15% par rapport au poids de principe actif d'un tensio-actif non ionique, par exemple un polysorbate.
- 5. Microgranules selon l'une des revendications 1 à 4, céractérisés en ce que la couche active contient un liant comme l'hydroxypropylméthylcellulose.
- 6. Microgranules selon l'une des revendications précédentes, caractérisés en ce que la couche de gastroprotection est constituée de 90 à 95% d'agent filmogène, et d'une quantité égale de plastifiant et de substance hydrophobe.

- 7. Microgranules selon l'une des revendications précédentes, caractérisés en ce que la substance hydrophobe contenue dans la couche de gastroprotection est choisie parmi les glycérides.
- 8. Microgranules selon l'une des revendications 6 ou 7, caractérisés en ce que le plastifiant représente 5 à 20% en poids du vernis sec de l'agent filmogène.

5

- 9. Microgranules selon l'une des revendications 6 à 8, caractérisés en ce que l'agent filmogène représentant de 15 à 60 % du dépôt sec de polymère par rapport à la masse de microgranules.
- 10. Microgranules selon l'une des revendications 6 à 9, caractérisés en ce que l'agent filmogène est un copolymère d'acide méthacrylique, comme l'Eudragit L30D®.
 - 11. Microgranules selon l'une des revendications précédentes, caractérisés en ce qu'au moins une couche intermédiaire est intercalée entre la couche active et la couche de gastroprotection.
 - 12. Microgranules selon la revendication 11, caractérisés en ce que chaque microgranule contient
- une couche de principe actif contenant un principe actif, un liant choisi
 parmi les liants pharmaceutiquement acceptables, une substance hydrophobe et un tensio-actif non ionique,
 - une première couche de protection contenant une ou plusieurs substances diluantes hydrophobes pharmaceutiquement acceptables et un liant,
- une deuxième couche de protection hydrophobe contenant un agent d'enrobage et un plastifiant hydrophobe,

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter nai Application No PCT/FR 00/01367

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K31/44 A61K9/50

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ll} \text{Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)} \\ \text{IPC 7} & \text{A61K} \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
A	WO 93 25204 A (ETHYPHARM) 23 December 1993 (1993-12-23) claims	1-19			
Α	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 130, no. 14, 5 April 1999 (1999-04-05) Columbus, Ohio, US; abstract no. 187185, XP002128930 abstract & WO 99 06032 A (INTEXIM S.A., SPAIN) 11 February 1999 (1999-02-11)	1-19			
A	WO 96 01624 A (ASTRA) 25 January 1996 (1996-01-25) cited in the application claims examples/	1-19			

Y Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu— ments, such combination being obvious to a person skilled
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	in the art. "%" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
30 August 2000	05/09/2000
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scarponi, U

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern 1al Application No PCT/FR 00/01367

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	relevant to claim No.		
A	WO 98 52564 A (CIPLA LTD.,IN) 26 November 1998 (1998-11-26) cited in the application claims examples	1-19		
X,P	WO 99 38511 A (ETHYPHARM) 5 August 1999 (1999-08-05) claims	1-19		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT information on patent family members

Interr nal Application No PCT/FR 00/01367

					00/0136/
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9325204	A	23-12-1993	FR AU CA CC DE DE DE FI GR JP MX PL SS VA	2692146 A 149835 T 669719 B 4332193 A 2138149 A 1086130 A,B 9403165 A 69308849 D 69308849 T 646006 T 0646006 A 2052458 A 945904 A 1001535 B 3023391 T 7508509 T 960332 A 9303612 A 253179 A 172706 B 2103995 C 155194 A 5385739 A 9304266 A	17-12-1993 15-03-1997 20-06-1996 04-01-1994 23-12-1993 04-05-1994 17-05-1995 17-04-1997 04-09-1997 13-10-1997 05-04-1995 01-07-1994 15-12-1994 31-03-1994 29-08-1997 21-09-1995 31-03-1998 29-04-1994 28-05-1996 28-11-1997 10-02-1998 08-01-1997 31-01-1995 09-02-1996
WO 9906032	Α	11-02-1999	ES AU EP NO ZA	2137862 A 8217398 A 1010423 A 20000435 A 9806893 A	16-12-1999 22-02-1999 21-06-2000 23-03-2000 27-01-1999
WO 9601624	A	25-01-1996	AU AU BR CA CN CZ EP FII HUP NO NZ PL WS TR US ZA	695971 B 2993895 A 9506028 A 9506029 A 2170644 A 2170995 A 1134667 A 1134668 A 9600730 A 0723437 A 0724434 A 961058 A 961059 A 75934 A 9502740 T 9502741 T 960948 A 960949 A 289949 A 313388 A 313389 A 9601625 A 30096 A 960037 A 960038 A 5753265 A	27-08-1998 09-02-1996 14-10-1997 14-10-1997 25-01-1996 26-01-1996 30-10-1996 30-10-1996 31-07-1996 07-03-1996 07-03-1996 07-03-1997 18-03-1997 18-03-1997 18-03-1997 24-06-1996 27-07-1997 24-06-1996 24-06-1996 25-01-1996 10-09-1997 21-06-1996 19-05-1998 08-01-1996

INTERNATIONAL SEARCH REPORT unformation on patent family members

Intern 1al Application No PCT/FR 00/01367

	nt document search report		Publication date	Patent family member(s)				Publication date
WO 9	601624	Α		ZA	9505547 A	08-01-1996		
WO 98	852564	A	26-11-1998	AU EP GB ZA	7539098 A 0983067 A 2343117 A 9804266 A	11-12-1998 08-03-2000 03-05-2000 20-01-1999		
WO 9	938511	A	05-08-1999	F R AU	2774288 A 9074898 A	06-08-1999 16-08-1999		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem: Internationale No PCT/FR 00/01367

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K31/44 A61K9/50

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)
WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées
Α	WO 93 25204 A (ETHYPHARM) 23 décembre 1993 (1993-12-23) revendications	1-19
Α	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 130, no. 14, 5 avril 1999 (1999-04-05) Columbus, Ohio, US; abstract no. 187185, XP002128930 abrégé & WO 99 06032 A (INTEXIM S.A., SPAIN) 11 février 1999 (1999-02-11)	1–19
Α	WO 96 01624 A (ASTRA) 25 janvier 1996 (1996-01-25) cité dans la demande revendications exemples	1-19

-,	/
Yoir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier &" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 30 août 2000	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 05/09/2000
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340–3016	Fonctionnaire autonsé Scarponi, U

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dema. .nternationale No PCT/FR 00/01367

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
A	WO 98 52564 A (CIPLA LTD.,IN) 26 novembre 1998 (1998-11-26) cité dans la demande revendications exemples	1-19
X,P	WO 99 38511 A (ETHYPHARM) 5 août 1999 (1999-08-05) revendications	1-19

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dema Internationale No PCT/FR 00/01367

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		PCI/FR	00/0136/
Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		mbre(s) de la lle de brevet(s)	Date de publication
WO 9325204	A	23-12-1993	FRT AUU CAN CZE DE DK PESI GR JP MX NZL RUK SKS USA	2692146 A 149835 T 669719 B 4332193 A 2138149 A 1086130 A,B 9403165 A 69308849 D 69308849 T 646006 T 0646006 A 2052458 A 945904 A 1001535 B 3023391 T 7508509 T 960332 A 9303612 A 253179 A 172706 B 2103995 C 155194 A 5385739 A 9304266 A	17-12-1993 15-03-1997 20-06-1996 04-01-1994 23-12-1993 04-05-1994 17-05-1995 17-04-1997 04-09-1997 13-10-1997 05-04-1995 01-07-1994 15-12-1994 31-03-1994 29-08-1997 21-09-1995 31-03-1998 29-04-1994 28-05-1996 28-11-1997 10-02-1998 08-01-1997 31-01-1995 09-02-1996
WO 9906032	Α	11-02-1999	ES AU EP NO ZA	2137862 A 8217398 A 1010423 A 20000435 A 9806893 A	16-12-1999 22-02-1999 21-06-2000 23-03-2000 27-01-1999
WO 9601624	A	25-01-1996	AU BR CCN CCP EP FIUP NOO NZL PUSK TRSA	695971 B 2993895 A 9506028 A 9506029 A 2170644 A 2170995 A 1134667 A 1134668 A 9600730 A 0723437 A 0724434 A 961058 A 961059 A 75934 A 9502740 T 9502741 T 960948 A 960949 A 289949 A 313388 A 36096 A 960037 A 960037 A 960038 A 5753265 A	27-08-1998 09-02-1996 14-10-1997 14-10-1997 25-01-1996 26-01-1996 30-10-1996 30-10-1996 31-07-1996 07-08-1996 07-03-1996 07-03-1996 28-05-1997 18-03-1997 18-03-1997 07-03-1996 27-07-1997 24-06-1996 25-01-1996 25-01-1996 21-06-1996 21-06-1996 21-06-1998 08-01-1996

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dema	Internationale No	
PCT/	FR 00/01367	

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO 9601624	Α		ZA	9505547 A	08-01-1996
WO 9852564	A	26-11-1998	AU EP GB ZA	7539098 A 0983067 A 2343117 A 9804266 A	11-12-1998 08-03-2000 03-05-2000 20-01-1999
WO 9938511	A	05-08-1999	FR AU	2774288 A 9074898 A	06-08-1999 16-08-1999